(11)Publication number:

64-047823

(43)Date of publication of application: 22.02.1989

(51)Int.CI.

C22B 34/12

(21)Application number : 62-203159

(71)Applicant : TOHO TITANIUM CO LTD

(22)Date of filing:

17.08.1987

(72)Inventor: OKUDAIRA SHIGENORI

IRIE TAKEFUMI UCHIDA HIROSHI FUKAZAWA HIDEKA

FUKAZAWA HIDEKAZU KOBAYASHI KAZUHIKO YAMAGUCHI MASANORI

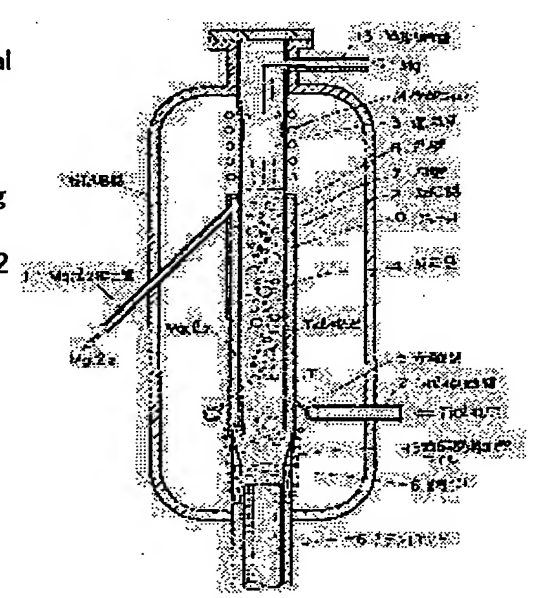
(54) PRODUCTION OF METALLIC TITANIUM

(57) Abstract:

PURPOSE: To improve the velocity and efficiency of the reaction at the time of reducing titanium tetrachloride with a reducing metal by setting the temp. in a reactor at the melting point or above of the reducer, etc., and the pressure in the reactor at the vapor pressure or above of reducing metallic chloride.

CONSTITUTION: The temp. in the reactor 2 charged with reducing metallic chloride is retained at the melting point or above of the reducers metal and metallic chloride. The pressure in the reactor 2 is furthermore retained at the vapor pressure or above corresponding to the above—mentioned temp. of said chloride.

Gaseous titanium tetrachloride is poured into the reactor from a feed tube 12 equipped on the lower side of a molten bath of said chloride. The reducing metal is then fed from a feed tube 13 equipped on the upper side of said molten bath to bring titanium tetrachloride into reaction with the reducing metal. Generated metallic titanium is then continuously extracted.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

訂正有り

19日本国特許庁(JP)

4 特許出願公開

四公開特許公報(A) 昭64-47823

(s)Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和64年(1989)2月22日

C 22 B 34/12

102

7619-4K

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

母発明の名称

金属チタンの製造法

昭62-203159 创特

砂田 昭62(1987)8月17日 題

奥平 個発 明 者

成数

神奈川県中郡二宮町百合ケ丘2-9-5

者 入江 ②発 明

武 文

神奈川県茅ケ崎市矢畑733

⑫発 明 者 内 田 紅

神奈川県茅ケ崎市室田2-1-15

深澤 者 四発 明

英一

神奈川県高座郡寒川町小谷633 みゆきハイツ201号

小 林 者 砂発 明

一彦

神奈川県茅ケ崎市茅ケ崎511-3-403

砂発 明 雅. 憲 者 山口山

神奈川県足柄上郡中井町松本889

東邦チタニウム株式会 砂出 願 人

東京都港区港南2丁目13番31号

社

20代 理 人

弁理士 川崎 隆夫

明 和田

L、免明の名称

金銭チタンの製造法

2.特許請求の範囲

1.四塩化チタンを煮元剤金属で蒸元して金属 チタンを製造する方法において、反応舞内に登元 剤金属塩化物を装入し、反応器内の温度を混え剤 金属及び設元剤金属塩化物の酸点以上に維持する とともに反応器内の圧力をその温度における意元 刺金属塩化物の怎気圧以上に保持することにより | 最元胡金属塩化物を反応器内で溶融状態に係ち、| 設元剤金属塩化物の溶融器の下方からガス状の四 塩化チタンを該附中に狂入して該幣を気積配合の パブリング状態に保ちつつ練幣の上方から輩光剤 金属を供給して四塩化チタンと忌元剤金属とを反 チタンの製造法。 応させ、生成した金属チタンを比重差により反応 器成態に降沈させて反応器より連続的に抜き出す。 ことを特徴とする金属チタンの製造法。

2.反応器内で気化した選元前金属を反応器上 部で治規して被化し、反応域に戻すことを特徴と 【産業上の利用分野】

する特許額求の範囲第1項記載の金銭チタンの製 益法.

- 3.反応異内の温度が生成する金属チタンの融 点以上であることを特徴とする特許額求の範囲 部1項記載の金属チタンの製造法。
- 4.反応器内の温度が重元剤金銭及び重元剤金 足出化物の融点以上、生成される金属チタンの願 点以下であることを特徴とする特許請求の範囲 第1項記載の金属チタンの製造法。
- 5. 最元解金属がマグネシウム又はナトリウム であることを特徴とする特許語水の範囲第1項記 載の金属チタンの製造法。
- B . マグネシウムを競状で反応域に供給するこ とを特徴とする特許路水の義語第5項記載の金属

7.マグネシウムを固形独状で反応域に供給す ることを特徴とする特許額束の範囲第5項記載の 金属チタンの製造法。

3. 発明の詳細な説明

特開昭64-47823(2)

本発明はハロゲン化金属を基元して金属を製造する方法に係り、特に四塩化チタンを避元して金属チタンを製造する方法に関する。

[発来の技術]

四塩化チタンを直元して金属チタンを得る技術 として、いくつかのものが既に知られている。た とえば、四塩化チタンを金属マグネシウムで避元 **するクロール法、特公昭46-19761号公報** に記載の四塩化チタンを金属マグネシウムで益元 するに際し、意元反応器を目的とする金鼠チタン の融点以上の製度及びその製度における誕生塩化 マグネシウムの蒸気圧で運転し、目的とする金属 チタン及び間生塩化マグネシウムを溶酔状態で生 成させ、比重差によって二層に分散した上記反応 生成物を反応器から別々に取出す方法、あるい は、米国特許第2、847,828号記載のマグ ネシウムの薄点から塩化マグネシウムの沸点の間 の温度に保持した塩化マグネシウムの溶酸プール 内に、四塩化チタン蒸気とマグネシウムの蒸気と を称入してプールを良く攪拌させながら両者を反

クロール法の上記欠点を改良すべく提案された 特公昭48-19781号に記載の方法にあって は、展料である四塩化チクンとマグネシウムをそれぞれ気相と被相で反応器に溜った反応生成 物解験題内にグラファイト製パイプを通して供給 し、その層中において反応せしめることに製パイプ いる。しかし、この方法ではグラファイト製パイプの関ロ部が活性な溶融チタンで腐食されたり、 あるいは溶動チタンがパイプ関ロ部の比較的温度 応させ射体状の企属チタンを生成させる方法等が 公知の技術として知られている。

[発明が解決しようとする問題点]

従来のクロール法による金属チタンの製造方法 にあっては、反応生成物のスポンジ状チタンが反 応召密に密に付及し、その制能に多大な労力を更 すること、回分操作を強いられるため道統領業が 困难なこと、反応生成物のチタンは高温で化学的 活性がきわめて大きく、そのため幕壁材との反応 による汚染や木分、空気による汚染防止のため箱 製工程で格別の配慮を要し、アルゴン等の不括性 の召開気で未反応物、副生物等の除去を行わなけ ればならないことなど、高純茂保持の困难性と回 分技作に伴う設備費、労力費、ユーティリティー 上の不疑済等の欠点がある。さらに大きな欠点と しては、四塩化チタンと金属マグネシウムとの益 元反応で爲生した塩化マグネシウムが設元剤の金 属マグネシウムを覆ったり、反応暴内での金属マ グネシウムと塩化マグネシウムの置換が悪いため 反応域にマグネシウムが不足し反応速度が鈍化す

の低い原料と接触して冷却因化して供給パイプを 閉塞する危険性がある。また、チタンの溶血層 付近での忍元反応であるため未反応原料や羅生 物により製品金属が汚染されたり、マグネシウ - ムが反応域に充分存在し得ないため反応断面積 当りの反応強率が悪い等の欠点がある。米国特 許第2,647,826号の発明についても同様 に、マグネシウム蒸気と四塩化チタン展気とも塩 化マグネシウムの溶融プール中に直接供給するた め各々の供給口において益元剤の金属マグネシケ ムと四塩化チタンとの反応が進行し、金属チタン の他に二堪化チタン、三塩化チタン等のチタン係 級塩化物が生成され供給口を閉塞する危険を含ん でおり、長時間の投業は不可能と考えられる。 又、大気圧下で反応させるため反応温度を塩化マ グネシウムの豫点以上の高温にすることができな 6 · .

本発明はこのような従来技術の欠点を克服する ために開発したものであり、その目的とするとこ ろは、四塩化チタンを望元剤金属で電元して金属 チタンを製造するに敗し、その反応速度及び反応 効率を著しく向上させ、しかも目的とする金属チ タンを回分操作によらず連続的に製造する方法を 提供することにある。

【周囲点を解決するための手段】

以下、本発明を四塩化チタンを金属マグネシウ

分離室5内及び反応室4内の温度を調節し得るようにした。

次に上記の装置により金属チタンを製造する方 洗について説明すると、先ず、偽憑6の底部閉口 よりチタンロッド18を終還8内に挿し込み鉢 型6の底部関数部を閉塞し、電磁器導加熱コイ ル15で反応室4を塩化マグネシウムの耐点 (714℃)以上に加無した。四塩化チタンは四 塩化チタン供給質12を通って反応室下部に関ロ した四塩化チタン噴射ノズルよりガス状で反応室 4内の塩化マグネシウムの溶酸器の下方から酸器 中に注入する。塩化マグネシウムの溶融俗中に喷 射されたガス状四塩化チタンは鉄溶酸器中で気泡 となり、鉄溶融幣中を上昇しつつ幣を攪拌し流動 状態(以下、パプリング状態という)に保つ。金 33マグネシウムは遠旋室3の上部に設けた供給管 13より反応室内のパブリング状態となった四堆 化チタンと塩化マグネシウムの製食幣間に液状も しくは囚形粒状で供給する。マグネシウムは化学 最為及よりやや過剰に供給することが好ましい。

ムで最近して全民チタンを製造する実施例について傾面を参照して詳細に説明する。

終付図面はこの実施側に用いる金属チタンの髪 及交互の概略を示す姿質面図である。第1図にお いて符号1は耐圧容器であり、耐圧容器内部には 反応為2が配設される。反応器2は温施室3、反 応室4、分離案5、及び鋳型6とから構成され、 反応器2の外間は断熱熱材で被蔑する。反応密4 は二重整構造とし、その内態でと外盤8との間に は反応器生物の塩化マグネシウムの抜き出し経路 となるジャケット10が形成され、ジャケット 10上部には副生塩化マグネシウムを反応器外に 排出するための排出替11を設ける。反応客下部 には反応室内に四塩化チタンを住入する四塩化チ グン供給替12が配設されており、可能包3の上 方には全国マグネシウムを反応室内に供給するマ グネシウム供給質13を設ける。益益室3の外周 には豆袋室内保を冷却するための冷却コイル14 を配し、発型6に比その外盤面に接して電磁鉄基 加助コイル15等の加熱装置を設け、終型6内、

反応室内には溶動塩化マグネシウムとガス状四 也 化チタンとの微しい パブリング 状態 が形成され ているため、反応娘に供給されたマグネシウム は、ガス状四塩化チタンと置しく接触し速やかに 反応し金属チタンと塩化マグネシウムが生成す る。四年化チタンガスの気泡を含む塩化マグネシ ウムの溶触科は、反応室内を散しく流動している ため、虱元反応により副生した塩化マグネシウム は松中の取られた位置に聞まることなく俗内を微 しく移動するので、次々に反応してゆく四塩化チ タンとマグネシウムの反応を決して凪客すること はない。四塩化チタンとマグネシウムの反応によ り発生した反応悪は、反応室内のパブリング効果 -のため反応室内も急速に伝播して反応室内の温度 が局部的に上昇することがなく余利となる慈強の 一部はマグネシウムを気化させる熱量として消費 され、他の一部は反応室の毎壁から外部へ母座に 放為される。気化したガス状のマグネシウムは反 応室上方に放出され、反応室上部の温旋室3で冷 却されて魚を放出し、液化されて再び反応室4内

特開昭64-47823(4)

に戻る。本英明において反応室4内で生成される チタンは四体状又は容融状であるが、チタンの比 ・ 全は反応室内の溶融塩化マグネシウムや溶融であるため、比重差により反応 ・ 本本部へと生成されたチタンは洗してゆき、分 ・ 本室 5 で塩化マグネシウムと分離され、さらに集 で はして発度内に挿入したチタンロッド頂部に集積 する。チタンロッド 1 6 の頂部は電磁制溶射機 で もの方法で加熱して溶酸面を形成し、この溶験 面上に生成チタンを聚集させて冷却固化し、チタンインゴットとして反応器外に連続的に抜き出 ・ ナ・

本発明にあっては反応室内の温度を進化マグネシウムの触点(714℃)以上、好ましくはチタンの融点(1670℃)以上に維持し、反応室内の圧力をその温度における塩化マグネシウムの流気によって、反応室内の塩化マグネシウムの沸点(1412℃)以上にしたとしても、その温度における塩化

高めることが可能である。又、パブリングのため 局部知為が起らないので反応器の構成材料の選 定、生成される金属と反応器内整構成材料との反 応による汚染に対してもきわめて有利である。さ らに、目的とする金属チタンを比重差により反応 器下部に批降分離することができるので、従来の クロール法ではできない機業の連続化が可能とな る。

なお、上記説明では本発明を全属チタンの製造 に週用したが、もちろんジルコニウム、ハフニウム、ニオブ等の全属またはそれらの合金の製造に も本発明を供し得る。又、意元が全属としてナト リウム、カルシウム、カリウム等も使用し得る。 【実施例】

以下、本発明を実施例により説明する。 (実施例1)

内径1260mmのステンレス製外的内に移動 塩化マグネシウムを4500Kま入れ、外値から 電気加熱炉により加熱し、塩化マグネシウムの溶 軟状腺を保持した。その外質の中に内径200

[発明の効果]

本発明によれば、反応室内温度を登元前金属塩化物の融点以上、反応室内圧力をこの温度における設元前金属塩化物の蒸気圧以上とした反応室内のパブリング状態の独中で四塩化チタンと登元前金属を反応させるため、反応速度及び反応始率を

四四のステンレス製反応器木体を提し、反応器木 体に塩化マグネシウムを流入させた。次に醤鉛製 四塩化チタン供給管を反応器塩化マグネシウム内 に挿入し、アルゴンを通し、塩化マグオシウムを 乾魚状態(パブリング状態)に保っておいた。こ の状態で、反応器内塩化マグネシウムを900℃ になるよう、外部からの世気無熱炉により増出し し、圧力は大気圧より0.1kg/cm~高くし た。ここで、四塩化チタン供給管のアルゴンを停 止し四塩化チタン核を気化器を通しガス状にした 後に上記四塩化チタン供給管を通し反応器内に四 塩化チタンガスを供給すると同時に、固形粒状の マグネシウムを反応器上部より供給した。四世化 チタン供給量を29、3R8/hェ、マグネシウ ム供給量を8.3K8/hsとして、反応を5時 関税行した。この間反応器内の圧力を一定に保持 するためのガス抜きを数回突施した。排ガス中に 未反応の四塩化チタンは図められなかった。また 生成したチタンは反応器底に捕祭した。反応結果 は以下の通りであった。

特開昭64-47823(5)

TiCle 供給量 148.5Kg

Na 供給量 40.7Kg Na 過剩率 1.09 反応面積効率 (Ti换算) 4.8Kmn1/m²·br

(実施例2)

第1図に示される様な構製の圧力容器内に内径 10cm、高さ1mのTa製反応器をセットした。その最上部には水冷網パイプを巻き、温流部とし、中間部はTaの二重管の反応部とした。外管はMaCl2の抜出し経路となる。反応部の下部に構製の終型を設け、その周囲に高級コイルを巻き接受を加熱できるようにした。

特型の中には、反応部を予無するため直径 10cm、長さ80cmのチダンロッドを入れ、 電磁誘導加熱を行った。ロッドの表面が塩化マグ ネシウムの融点以上約800℃に達した時に、反応器上部より溶験塩化マグネシウムを避認部の直 下のレベルまで流しこんだ。ここで圧力容器の音 を閉じ、印加電力を150Kmに増加させ温度を 上昇させた。次にTiCle ガス供給口からAェガス を吹きこみ始めた。塩化マグネシウムはバブリン

7gtmに保持しつつまた、生成したチダンイン ゴットは、41cm/hェの速度で反応器下部へ 抜き出した。反応結果は以下の通りであった。

TiCle 供給量 281Kg

Ng 供給量 82Kg (Ng過剩率 1.10)

NgCl2 技出量 293Ks

生成Ti量 72%g (回収率 98%)

反応効率 38Kmol/m²·hr

4.図証の簡単な説明

1...耐压容器、 2...反応器

3 反応室

特許出願人 東邦チタニウム株式会社

代理人 弁理士 川崎隆夫

が状態を保ちつつ均一に程度が上昇してゆき、常 に塩化マグネシウムのその程度における液気圧よ り少し高日の圧力になるよう、圧力容器内の圧力 を調整した。

途中、さらに印加電力を200Kをまで増加させパブリングしている塩化マグネシウムの温度が1700でに達した時点で、圧力が7atmになっていることを確認して、反応器頂部の溶解されたマグネシウムを16・7Ks/hrの速度で供給しなり、TiCle ガス供給口より供給していたArを探々に減少させ、300でのTiCle ガスの吹込みを開始し、TiCle を徐々に増加してゆき10分後にArを完全に停止し、TiCle を59・3Ks/hrの速度で供給した。

各部の温度が定常状態になった時点では、量流 部は約800℃、反応部は1800℃で、抜き出 される塩化マグネシウムの温度も約1800℃で あった。圧力容器の圧抜き口から、Arを少量供 給したり、ガス抜きをおこなったりして圧力を

第 | 図

